ABSORBENT MATERIAL

Patent Number: JP9276331

Publication date: 1997-10-28

Inventor(s): NAKAJIMA YUJI; ARATAKE KAZUHIKO

Application Number: JP19960113241 19960409

Priority Number(s):

IPC Classification: A61F13/15; A61F13/46; A61F5/44; D04H1/42; D04H1/54

EC Classification: Equivalents:

Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an absorbent material which is suitable to use as a sanitary material for its dissolving property in water at ambient temperature. This property enables the absorbent material to use and flush in a flush toilet without a plugging problem.

SOLUTION: This absorbent material is non-woven fasbric consists of 100-30wt.% water-disintegrable fibers and 0-70wt.% thermoplastic fibers. The water-disintegrable fibers are reeled out from a dissolved water-disintegrable compound which is a copolymer consists of a starch-based high molecular compound and a copolymer after partly processed by hydrolysis. The copolymer after partly processed by hydrolysis consists of vinvl acetate and unsaturated monomer without a functional group.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開平9-276331

(43)公開日 平成9年(1997)10月28日

		識別記号	庁内整理番号	FI						技術表示箇所
(51) Int.Cl.*		MAN PICT)] kimem.)	A41	R	13/02			M	
A61F 13				A 6 1	_	5/44			Н	
	3/46			D04		1/42			Р	
5	5/44			D0 4	••	1/54			В	
D04H 1	1/42			A41	В				D	
1	1/54		審查請求	未請求			FD	(全 1	7 頁)	最終頁に続く
(21)出顧番号		特顯平8-113241		(71) 8	JEE.	チッソ	株式会	社		
(22)出願日		平成8年(1996)4月9日		(72) 5	刨	者 中嶌				丁目6番32号
				(72)	铯明:	者 荒武	一彦			丁目7番地24
				(74)	代理	人,弁理士	上 野中	克彦	ŧ	
				1						

(54) 【発明の名称】 吸収性物品

【課題】 常温の水中に投棄してもバラバラになり、水 洗トイレに流しても目詰まりなく処理できる衛生材料に 適した吸収性物品を提供する事。

【解決手段】 澱粉系高分子化合物と、酢酸ビニルと官 能基を含まない不飽和モノマーとの共重合体を部分加水 分解した共重合体とからなる水崩壊性組成物を溶融紡糸 した水崩壊性繊維100~30重量%と、熱可塑性繊維 0~70重量%からなる不織繊維集合体を用いた吸収性 物品。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 郷粉系高分子化合物と 酢酸ヒニルと盲 能基を含まない不飽和モノマーとの共重合体を部分加水 分解した共産合体とからなる木物酸性租政地を溶離紡糸 した木崩壊性繊維100~30重量%と、熱可塑性機維 0~70重量%からなる不微繊維集合体を用いた吸収性 物品。

【請求項2】 官能基を含まない不飽和モノマーが、エ チレン、プロピレン、イソブチレン及びスチレンより選 ばれる少なくとも1種であり、部分加水分解共産合体の ケン化度が78~98%でかつ、該部分加水分解共産合体の配合量が30~70重量%である請求項1に記載の 吸収性物品、

【請求項3】 熱可塑性繊維が、熱融着性複合繊維である請求項1 に記載の吸収性物品。

るまれが現1 に記載の吸収性物品。 【請求項4】 不織繊維集合体が、表面材に使用された 請求項1に記載の吸収性物品。

【請求項5】 不織繊維集合体が、吸収材に使用された 請求項1に記載の吸収性物品。

【発明の詳細な説明】

[0010]

【発明の属する技術分野】本等明は吸収性物品に関す る。詳しくは、少量の水に嘲きれた程度では崩壊せず、 水中に投下に場合に崩壊する。 らに詳しくは、使い捨てオムツや生理用ナプキン等の吸 収性物品として使用される場合に、水洗トイレに廃棄可 昨を吸収性物品に関するものである。

[0011]

【背景技術】使い格てオムツ、生理用ナアキンは、安値 で手軽に利用できるといった利点から、世の中に広く替 及している。しかし、使用後の処理には大きな問題があ る。それは、体液や排泄物の付着したオムツ、ナアキン を一般の原葉特と同時に捨てられている事である。時に 低廃棄場所から異臭が源う事があり、非衛生的で環境悪 化を招いている。さらに回収後の処理にも問題が残って いる。それは、通常の非分解性化学繊維を主体とした使 い捨てオムツは、土中で分解しないため埋立などの廃棄 処分を行っても、いつまでし残存する為に通常はゴミ処 理場で抗却吸分を行っている。この時、化学繊維が主体 のオムツ、ナアキンの燃烧熱は高温になる為、炉を傷め る恐れがあり解決がまたれている。

【0012】これら問題解除の1手段として、非分解性の化学繊維に代え、ポリカプロラクトン、ポリ乳酸、脂肪族ポリエステル等、生分解性繊維を吸収性物品の表面 特等として使用する方法が除討されている。例えば特開 平7-12697の分級保には、生分解性のポリ乳酸及 び/または、ポリ乳酸を主体とする無可塑性側部よりなる繊維を用いた生分解化下級布が開示されている。この自吟は、使用後、吸収性病品を埋立て、微生物により分解させ、自然果に還元させる事で処分を行うというもの

である。しかし、現行のゴミ処理においては、吸収性物品を生分解性組成物より構成しても、通常のゴミと分別し、コンポスト化する処分方法はとられておらず、結果として焼却処分をなされていて効率的な処理となっていない。

[0014]

保明が解決しようとする課題】本発明者らは、前記問題点を解消すべく、鋭電機計を重ねた結果、特殊な水崩境性繊維を使用する事によって、従来の吸収性物品では、得る事ができなかった特性、すなわち業早く、常温の水によって吸収性物品がパラバラになる性能を持つ為、トイレにそのまま流しても、目詰まりせず、投棄処分出来る吸水性物品が得られる見過と得て、本毎別完成するに至った。本発明の目的は、常温の水中に投棄して、吸収性物品の構成材料をバラバラにでき、水洗トイレに流しても目詰まりなく処理できる衛生材料に適した吸収性物品を提供する事である。

任物品を提供する事である。 【0015】

【課題を解決するための手段】本発明は、次の構成を有 する。

- (1) 銀粉系高分子化合物と、酢酸ビニルと官能基を含まない不般和モノマーとの共電合体を部分加水分配 た共重合体とからなる水崩壊性組成物を溶融筋系といる 域域性繊維100~30重量%と、熱可塑性繊維20~7 0重量%からなる不繊繊維集合体を用いた吸収性物品。
- (2) 智能基を含まない不能和モノマーが、エチレ 、プロビレン、イソプチレン及びスチレンより選ばれ る少なくとも1種であり、部分加水分解共量合体のケン 化度が78~98%でかつ、認額分加水分解共量合体の 配合量が30~70重量%である(1)項に記載の吸収 性物品。
- (3) 不総繊維集合体が、表面材に使用された(1) 項に記載の吸収性物品。
- (4) 不織繊維集合体が、吸収材に使用された(1) 項に記載の吸収性物品。
- (5) 熱可塑性繊維が、熱融着性複合繊維である
- (1)項に記載の吸収性物品。

[0016]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 本発明の吸収性物品は、液体透過性の表面材層、液体不 活過性のバックシート層及び、表面材層とバックシート 層の間との吸収材からなる。しかし本発明はこれらの構 成に限定されるものではなく、さらにこれらの層の間に 単 n層もしくは複数の層を付加挿入する事も出来る。こ うした付加挿入層は、吸収材への体液の迅速な移行を司 る機能、維充が戻りを防止でも機能等を持ついる。 表面材は液体透過性を充分に有するもので、多岐に及ぶ 要求性能に合わせて編輯物、不識布、または多孔性フット ルムや、これらの複合材料等が選択、使用出来る。バックシートは、液体不透過性のシートであり、蒸気を透過 させる蒸気透過性のシートでおわつ、多量の水に成布 とシートの複合化物も用いる事が出来る。付加挿入層は 液体の拡散を促進する機能を付与させる場合、ティッシ 等が使用用来る。

【0017】吸収材は、パルア繊維、高吸水性ボリマーを均一に湿せた組成をとるのが一般的であるが、さらに水丸丸物の環時の為た。水管にバインゲーとして後述する水崩壊性繊維を混ぜる事も出来る。パルア繊維としては吸収材に従来から用いられているものであれば特に削限はない。高吸水体に従来がのいたが、例えばデンプンーアクリル酸グラフト重合体、ポリアクリル酸ソーダ架構体、イソブチレン一無水マレイン酸共重合体またはそのケン化物、PVA架橋体、ポリアクリル酸塩等が使用出来る。

【0018】本発明で使用する水崩場性繊維の材料の1 種として用いられる澱粉系高分子化合物としては、玉蜀 黍澱粉、ワラビ澱粉、葛澱粉、馬鈴薯澱粉、小麦澱粉、 キッサバ澱粉 サゴ澱粉 タビオカ澱粉 蜀黍 豆澱 粉、ハス澱粉、ヒシ澱粉、甘藷澱粉等のすくなくとも一 種以上を熱変性した熱可塑性を有する均一溶融体を例示 できる、熱変性は、水分を5~30重量%含んだ澱粉を 密閉空間において水分を保持しながら、60~300M Paの高圧下において、80~290℃で熱処理をする 事で処理する。これ以外の澱粉系高分子としては化学変 性澱粉誘導体(アリルエーテル化澱粉、カルボキシメチ ルエーテル化凝粉、ヒドロキシエチルエーテル化澱粉、 ヒドロキシプロビルエーテル化澱粉、メチルエーテル化 澱粉、リン酸架橋澱粉、ホルムアルデヒド架橋澱粉、エ ピクロルヒドリン架橋澱粉、アクロレイン架橋澱粉、ア セト酢酸エステル化澱粉、酢酸エステル化澱粉、コハク 酸エステル化凝粉、キサトゲン酸エステル化澱粉、硝酸 エステル化澱粉、尿素リン酸エステル化澱粉、りん酸エ ステル化澱粉)、化学分解変性澱粉(ジアルデヒド澱 粉、酸処理澱粉、次亜塩素酸酸化澱粉等)、酵素変性澱 粉(加水分解デキストリン、酵素分解デキストリン、ア ミロース等)物理的変性澱粉(α-澱粉、分別アミロー ス、湿熱処理澱粉等)が例示できるが、溶融押出の加工 性の占からは 熱変性凝鉛の使用が最も好ましい。

【0019】また本発明で使用する水崩壊性繊維の他の 1種として用いられる酢酸ビニルと官能基を含まない不 約和モノマーとの共重合体を部分加水分解した共重合体 (以下 部分加水分解共重合体と略称する)としては 酢酸ビニルと、エチレン、プロピレン、イソブチレン若 1 くけスチレンたどの官能甚を全またい不飽和モノマー を共重合させ、エステル基を加水分解する事により得ら れる共重合体であり、加水分解する事により得られる共 重合体のケン化度は78~98%であり、より好ましく は85%~98%であり、さらに好ましくは90%~9 8%である。部分加水分解共重合体の配合量は、水崩壊 件 加工性の占で組成物中30~70重量%であり よ り好ましくは40~60重量%である。官能基を含まな い不飽和モノマーとしては、エチレン、プロピレン、イ ソブチレン及びスチレンより選ばれる少なくとも1種が 用いられる。

【0020】次に本発明に使用する熱可塑性繊維として は、下記の汎用樹脂を使用した繊維が例示できる。低密 度ポリエチレン、直絡低密度ポリエチレン、高密度ポリ エチレン、ポリプロピレンなどのポリオレフィン系樹 脂、ナイロン6、ナイロン66などのポリアミド系樹 脂、ポリエチレンテレフタレート、ポリブチレンテレフ タレート 共重合ポリエステルなどのポリエステル系樹 脂が使用できる。尚、吸収性物品は、使用後に廃棄処理 される事を考慮にいれると、この他下記の生分解性熱可 塑性樹脂を使用した繊維が例示できる。微生物が合成、 生産する生分解性ポリエステルとして、ポリ [(R)-3-ヒドロキシブチラート] ポリヒドロキシブチレート/ ヴァリレートが、また、ポリアミノ酸として、ポリ(ァ-グルタミン酸)、ポリ(ϵ -リジン)が使用できる。また、 化学合成高分子としては、ポリグリコール酸、ポリ乳 酸 ポリ(γ-メチル-L-グルタメート)、ポリ(ε-カプ ロラクトン) ポリブチレンサクシネート、ポリエチレ ンサクシネートなどが使用できる。上記、熱可塑性樹脂 のうち、少なくとも1種を使用して熱可塑性繊維とする 事ができる。また、熱可塑性複合繊維としては、樹脂の 融点が芯側よりも鞘側の方が10℃以上低い組合せとな るよう、上記生分解性熱可塑性樹脂を組み合わせて使用 する事ができる。

【0021】次に本発明においては必要に応じ、下記券 可避性生分解性関語を分解速度調整剤として添加さる事 で水崩壊性鍵的水崩壊作用時間をある程度コントロー ルする事が出来る。使用する分解速度調整剤としては、 ポリ {(R)-3-ヒドロキンブチラート]、ポリヒドロキ シブチレート/ヴァリレート、ポリ(ア-グルタミン 観、ポリ(ェーリジン)、ポリクリコール酸、ポリ親 ポリ(アーメチルーレーグルタメート)、ポリ(モーカアロラ クトン)、ポリブチレンサクシネート、ポリエチレンサ シネート・等を例示できる。分解速度調整剤の配合量 は、水崩壊性の点で効果があるのは組成物中1~50重 量%であり、より好ましくは3~40重量%である。5 ①重量%を越えると、水崩壊性がほとんどなくなってし まい、1重量%未満だと未添加品と性能がかわらない。 【0022】前述した濁粉系高分子化合物と 部分加水 分解共重合体 さらには分解速度調整剤を配合し、これ ふじ外に必要に応じて可塑剤 静消し剤 顔料 光安定 割 執方定割 酸化防止割等の各種添加割を太登明の効 果を損なわない範囲で添加する事ができる。例えば、可 塑剤を添加する事で、曳糸性を向上する事ができる。可 塑剤としては、下記のグリコール類またはエタノールア ミンの化合物を例示する事ができる。具体的には、エチ レングリコール、トリメチレングリコール、テトラメチ レングリコール ペンタメチレングリコール ヘキサメ チレングリコール、プロピレングリコール、グリセリ ン、2,3-ブタンジオール、1,3-ブタンジオール、ジエチ レングリコール トリエチレングリコール 1.7-ヘプタ ンジオール、シクロヘキサン-1,2-ジオール、シクロヘ キサン-1,4-ジオール、ピナコール、ヒドロベンゾイ ン、ベンズピナコールを例示できる。

【0023】本発明では、前記水崩域性繊維100~3 0重量%。熱可塑性繊維0~70重量%の不識繊維集合 体を原料として表面材、吸収材など水洗トイレ、下水へ の廃棄処分可能な吸収材料として好ましく使用する事が できる。水崩域性繊維と熱可塑性繊維の混構方法として はカード機による方法、エアレイド法等公別の方法を使 用することができる。混構した不識繊維集合体をそのま ま使用することもできるが、該不識繊維集合体やに存在 る熱可塑性繊維を加熱することにより、繊維交点で熱 経着することができる、環 に、水崩壊性繊維中の澱粉系高分子化合物も加湿により ある程度の粘着性を有することになり、不識布化に寄与 する。

【0024】以下本発明の吸収性物品の性能を実施例と 比較例とにより説明する。ただし、本発明は以下の実施 例に限るものではない。

吸収性物品作製法:評価は一般的な使い捨てオムツに使用されている吸収性物品の面積、目付けの値を用いる。 表面材の面積、目付けは32 cm×12 cm、20 s/ m²、吸収材の面積、目付けは3.3 cm×12 cm、 400 g/m²とした。表面材は繊維を力トド機を適し でウェブを作型した後、発现を能し不嫌機を適し した。吸収材は、主にパルブ繊維、高吸収材高分子吸収 体の混合物から構成される。この吸収性物品は、トイレ などに流した場合、迅速は不規模制一が解し、さら に目詰まりせず、投棄できる事が主目的であるので、こ れらの条件を消たす試験方法として、以下の適り評価判 制した。

【0025】水崩壊性測定方法:以下の疑似水洗トイレ を使用する。評価に用いた疑似トイレは、縦0.3m× 横0.3m×高さ0.5mの水槽の底中央に、直径3c mの孔を持ち、その孔に水止め用コックがついたホース を接続した構造である。この水槽は、水槽の底からホー スの開放口までの高さを0、45mとなるように設置す る。さらに以下のデータを収集し、水崩壊性を判定し た

(1)サンプルが0.3m×0.3mの面積を占めるまで 分散するのにかかる時間(分散時間)。

(2)サンフルが(1)の条件まで分散した後、疑似トイレの 水をホースから流出させ、水槽の水が完全に排出した 後、ホース中に話まり残存したサンブルを採収し、充分 乾燥した後、重量を測定する。この値と初期絶蛇重量と から複花仕事(%)を算出する。残存比率は次式より求 められる。

残存仕事(ホースに目詰まりしたサンプルの重量仕

- (%)) = [ホースに目詰まりしたサンプルの絶**乾重量** (g)/サンプルの初期絶**乾重量**(g)]×100
- 【0026】測定の手順は以下の通りである。 1)水止めコックを閉じ、水がホースから流れ出さないよ
- 1)水止めコックを閉じ、水がホースから流れ出さないよ うにする。

この水槽に水を9dm³注ぐ。

投助し番号を測定する

3) サンプルに純水を50mlしみこませる。

4)評価サンプルを水槽に投入し、それと同時に上記(1) の条件までの時間を測定 する。

5)上記(1)の条件まで分散した後、27 dm3の水を水槽 に加え、水止めコックを一気に全開にする。 6)水が完全に排出した後、ホースに残存したサンプルを

7) 水崩壊性の総合評価は(1)の分散時間と(2)の残存比率 から判断する

本発明の吸収性物品は、主に使い捨てオムツ、生理用ナ アキンに使用される事を企理においている為、使用検 に、吸収性物品をトイレにそのまま投棄しても目詰まり ぜず、下木に流せる事が最も重要と考えているので、性 能の評価は本中に投棄後にきかめて業早く繊維形態を崩 し、構成繊維をバラバラにできる点およびトイレから排 出された繊維付語まりたい点についても大した。 たこの様にして測定した分散性、残存比率はそれぞれ 4段階に分類し、各々表し及び表2に示した。高、これ 6の表において測定値は小数点1の位で4捨5入した。 (0027)

【表1】

分數時	間(秒)	評価	使用	評価
0 -	~ 10	最鱼		4
11 -	~ 20	А	可	3
2 1	~ 30	ग	若干問題	2
3 1	以上	不良	不可	1

尚、分散時間が31秒を過ぎても分散を終了しない場合

には、31秒経過後に系外へ排出した。 【0028】 【表2】

残存	比率	(%)	穿值	使用	評価	
0	~	5	最良		4	
6	~	15	8	য	3	
1 6	~	3 0	可	若干問題	2	
	3 1 2	2.E	不良	不可	ı	

残存比率が0~30重量%の間になるものが製品として は良好な水崩壊製を示す。 【0029】

【実施例】

(美施例)

実施例1(水崩壊性繊維が重量比で100のとき) 水崩壊性繊維の作製: コーンスターチを原料として熱変 件をした水分10重量%を含む澱粉を60重量% エチ レン30モル%ポリ酢酸ビニール70モル%を共重合体 としたケン化度が98%の部分加水分解共重合体を40 重量%の組成化で混ぜた後 浩劫1. ペレットを得た。 このものの繊維化は0.8mm、孔数350の口金、圧 縮比2. 0のフルフライトスクリューを使用し、紡糸湯 度140℃で溶融紡糸を行った。6d/fのレギュラー 糸を得た。なお、表面仕上剤としてラウリルホスフェー トカリウム塩を0.3重量%付着させた。この未延伸糸 を常温で延伸後にクリンパーで12山/25mmの接縮 を付与した。このトウをカッターで切断し、単糸繊度3 d/f 繊維長3.8mmの水崩壊性繊維を得た。この水 崩壊性繊維をカード機で梳綿し、カードウエブを得、熱 水蒸気処理により不織繊維集合体とし、このものを表面 材に用いた。

吸収材の作製:吸収材はパルア繊維とデンプンーアクリ ル酸グラフト重合体(高分子吸収剤)及び水崩壊性繊維 を均一に混ぜたものをティッシュで包み製作した。

【0030】バックシートの作製:上記ペレットを使用し、Tダイから押出し、目付け20g/miのフパルムとした。上述した方法で製作した表面材、吸収性、バックシートを用いて吸収性物品を作製した。この吸収性物品に水50mlを販査とた。結果、バックシート、表面材は共に、水冶液性能を調査した。結果、バックシート、表面がは共に、水に溶解して消失したが、吸収材を構成するパルプ、高分子吸収材はそのまま水中に残り、次第に分散していった。ホースのコックを開き、サンブルの残野をしていった。ホースのコックを開き、サンブルの残野をしていった。ホースのコックを開き、サンブルの残野をしていた。オースには、なにも残っておらず全て排出された。すなわち、水崩壊性は良好であった。詳細な結果は表3に示した。但し、表3に示した治舎評価は分散的間(分散性)及び残存化率を総合的に判断し、4段階に分類して表示したものである。

[0031]

【表3】

サンプル名	水崩壞性能			
サンノル名	分散時間(抄)	幾存比率(%)	総合 評価	
実施例1	5	0	4	
実施例 2	5	1 0	4	
実施例3	10	2.9	3	
実施例 4	7	2 2	3	
突進例 5	3	0	4	
比較例1	30経過	4 5	1	
比較例 2	30年過	91	1	

総合評価は、分散時間と残存比率を総合的に考察して1 ~4のランク付けを行い、3以上を使用可とした。 (9032)実施例2(水崩壊性繊維が重量比で100 のとき)

水崩壊性繊維の作製:コーンスターチを原料として熱変 住をした水分多重量%を含む澱粉を60重量%、エメ 302ル条ボリ酢酸ビニール70モル%を共産合体し たケン化度が98%の部分加水分解共運合体を38重量 次、可塑料としてグリセリンを2重量%の組成比で混ぜ た後、造館し、ペレットとした。以下の工程、評価は実 、1、 曳条性が曳条性が曳発しなった。水崩壊性は良好で あった、詳細な結果は表3に示した。

【0033】実施例3(水崩壊性繊維が重量比で30の とき)

水崩壊性繊維の作製:実施例1と同様に水崩壊性繊維を 作製した。

熱可朔性繊維の作製・メルトフローレート13 (g/10mi n:190℃、2.16kgf)、融点114℃のポリブチレンサク シネート(昭和高分子製:商品名「ビオノーレ #10 101)のレジンをを使用して繊維化を以下の条件で行 った。0.8mm 孔数350の日金と圧縮比4.2の フルフライトスクリューを使用し、紡糸温度210℃で 溶融紡糸を行った。6 d/fのレギュラー糸を得た。な お、表面仕上組としてラウリルホスフェートカリウム塩 を0.3重量%付着させた。この未延伸糸を40℃、2 倍で延伸し、クリンパーで12山/25mmの様縮を付 与した。このトウをカッターで切断し、単糸繊度3 d/ f、繊維長38mmの熱可塑性繊維を得た。水崩壊性繊 継を30重量%、熱可塑性繊維を70重量%をカード機 で梳綿し、カードウエブを得、120℃、5秒間。熱水 蒸気処理で不織繊維集合体とし、表面材とした。吸収 材、バックシートは実施例1で製作したものを用いた。 これらを用いて吸収性物品を作製した。実施例1と同様 に評価したところ、バックシートは水に溶解して消失 し、表面材、吸収材は水中に投下後、徐々に分散してい った、ホースのコックを開き、サンプルの残存量をみた ところ、ホースには水に溶解しない熱可塑性繊維、バル アが小玉状になり一部残っていたがホースの目詰まりを 起こすほどではなかった。詳細な結果は表3に示した。 【0034】実施例4

水崩壊性繊維の作製:実施例1と同様に水崩壊性繊維を 作製した。

執可塑件締結の作製:メルトフローレート13(g/10mi n:190°C、2、16kgf)、融点114°Cのポリブチレンサク シネート(昭和高分子製:商品名「ビオノーレ #10 10:)を複合繊維の芯側に メルトフローレート14 (g/10min:190℃, 2.16kgf) . 融点94℃のポリエチレ ンサクシネート(昭和高分子製:商品名「ビオノーレ #30101)を鑚側に使用して繊維化を以下の条件で 行った。0.8mm、孔数350の鞘芯型複合繊維用口 金と圧縮比2のフルフライトスクリューを使用し、紡糸 温度210℃で溶融紡糸を行った。6d/fの鱗芯型複 合繊維が得られた。なお、表面仕上剤として揆水性仕上 剤を0.5重量%付着させ、融着を抑えた。この未延伸 糸を40℃、2倍で延伸し、クリンパーで12山/25 mmの機縮を付与した。このトウをカッターで切断し、 単糸繊度3 d/f、繊維長38mmの熱可塑性繊維を得 た、水崩壊性繊維を30重量%、熱可塑性繊維を70重 量%をカード機で梳綿し、カードウエブを得、これを1 00℃.5秒間、エアースルー加工機で不織繊維集合体 とし、表面材とした、吸収材 バックシートは実施例1 で製作したものを用いた。これらを用いて吸収性物品を 作製した。実施例1と同様に評価したところ、バックシ ートは水に溶解して消失し、表面材、吸収材は水中に投 下後、徐々に分散していった。ホースのコックを開き、 サンプルの残存量をみたところ、ホースには、水に溶解 しない熱可塑性繊維、パルプが小玉状になり一部残って いたがホースの目詰まりを起こすほどではなかった。詳 細を結果は表ろに示した。

【0035】実施例5(水崩壊性繊維に分解速度調整剤 を添加したとき)

水崩壊性繊維の作製:コーンスターチを原料として熱変 性をした水分10重量%を含む澱粉を60重量%、エチ レン30モル%ポリ酢酸ビニール70モル%を共重合体 としたケン化度が98%の部分加水分解共重合体を37 重量%、ポリ乳酸を3重量%の組成比で混ぜた後、造粒 し、ペレットとした。このものの繊維化は0.8mm. 孔数350の口金、圧縮比2、0のフルフライトスクリ ューを使用し、紡糸温度140℃で溶験紡糸を行った。 6 d/fのレギュラー糸を得た。なお、表面仕上剤とし てラウリルホスフェートカリウム塩を0.3重量%付着 させた。この未延伸糸を40℃、2倍で延伸後にクリン パーで12山/25mmの捲縮を付与した。このトウを カッターで切断し、単糸繊度3 d/f、繊維長38mm の水崩壊性繊維を得た。以下の工程、評価は実施例1と 同様に行ったところ、表面材は水で柔らかくなったが、 繊維としての形態は保持したまま水中に残った。バック シートは投下後、消失した、吸収材は水中に投下後、徐 々に分散していった。ホースのコックを開き、サンブル の残容量をみた、表面材は、水流で粉々になり完全に排 出した。 水崩壊性は良好であった。詳細な結果は表3に ニした

【0036】比較例1(水崩壊性繊維が重量比で20

水崩壊性繊維の作製:実施例1と同様に水崩壊性繊維を 作製した。

熱可塑性繊維の作製: 実施例2と同様に熱可塑性繊維を 作製した。水崩壊性繊維を20重量%。熱可塑性繊維 80重量%をカード機で減過し、実施例3と同様に吸収 性物品を作製し、評価したところ、バックシートは水に 溶解して消失したが、表面材、吸収材は水中に投下後。 徐々に冷散していった。ホースのコクを開き、サンプ ルの残存量をみたところ、ボースには、水に溶解しなかった然可塑性繊維、バルンが43重量%も残っていた。 計罐な結果は多1により、表まにおいて分散時間 30経過とあるのは分散時間30経過とても充分分散 しなかったので30枠経過後に排出し、残存比率の測定 を行った。

【0037】比較例2(水崩壊性繊維が重量比で10%)

水崩壊性繊維の作製:実施例1と同様に水崩壊性繊維を 作製した。

無可塑性繊維の作製: 実施例3と同様に熱可塑性繊維を 作製した、水崩壊性繊維を10重量%、熱可塑性繊維 90重量%をカード機で積減し、実施例3と同様に吸収 性物品を作製し、評価したところ、バックシートは水に 溶解して消失したが、表面材、吸収材は水中に投下を 添なに分散していった。ホースのコクを開き、サンプ ルの残存量をみたところ、ホースには、水に溶解しなかった熱可塑性繊維、バルブが目詰まりした。詳細な結果 は表3に示した。

【0038】未崩壊性繊維の透熱率が30重量やよりかくなると、熱可塑性繊維がバラバラに開機されたくなり、ホースに目詰まりを起こし易くなる事が判明した。これより水崩壊性繊維と無可塑性繊維の仕事は100/0~30/70の範囲で良好な水崩壊性能が得られる事が判明した。なお、各英雄例で用いたエチレンは、官能基を含まない不飽和モノマーの代表例であって、他のプロビレン、イソブチレン及びスチレンについても同様に未発明の効果が得られる。

【0039】 (発明の効果】本発明の水崩域性繊維を用いた吸収性物 品は常温の水中に投下したとき、きわめて短時間に崩壊 し、形態をバラバラにできる。そのため、下水(水洗ト イレ)に減す事で簡単に廃棄処理ができるために、衛生 材料と「乙値ない用途に利用できる。 フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6 識別記号 庁内整理番号 F I

A61F 13/18

技術表示箇所

307G